1/19/1

```
009470934
```

WPI Acc No: 1993-164473/199320

XRAM Acc No: C93-073136

New phosphoryl methyl-phenyl indole derivs. - useful as pharmaceuticals for treatment of hyperlipaemia and diabetes mellitus

Patent Assignee: OTSUKA SEIYAKU KOGYO KK (SAKA) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002 Patent Family: Kind Date Patent No Kind Date Applicat No 19911009 199320 JP 5097883 19930420 JP 91261612 Α Α B2 19980126 JP 91261612 Α 19911009 JP 2704469 Priority Applications (No Type Date): JP 91261612 A 19911009 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 5097883 11 C07F-009/572 Α 11 C07F-009/572 Previous Publ. patent JP 5097883 JP 2704469 **B2** Abstract (Basic): JP 5097883 A Indole derivs. of formula (I) are new. R1 is H atom, lower alkyl,

lower alkoxy, or halogen, R2 is H, lower alkyl, or phenyl group which may be substituted with cycloalkyl or halogen, R3 and R4 are each H atom or lower alkyl, and R5 is H atom or phenyl lower alkyl. USE/ADVANTAGE - (I) are useful as pharmaceutical agent for treatments of hyperlipemia and diabetes mellitus. In an example, 0.1 mole of 4-bromomethyldeoxybenzoin was suspended in 0.25 mole of triethylphosphite, and stirred at 160 deg.C for one hour. The mixture was vaporised to remove excess triethyl phosphite, and the residue was chromatographed by eluting with a mixture of chloroform and ethyl acetate (1:1) to obtain 4-diethoxyphosphorylmethyldeoxybenzoin. This substance was recrystallised from benzene-n-hexane to form 14.8g of the crystal. To 1.5g of an acetic acid suspension of phenylhydrazine chloride, 3.5g of crystal in acetic acid soln. was slowly dropped, followed by heating under reflux for 2 hours. The reacted soln. was cooled, poured into water, and extracted with dichloromethane. The organic layer was dried, condensed, and recrystallised from dichloromethane-n-hexane to form 2.2g of 2-(4-diethoxy phosphoryl methylphenyl) -3-phenyl indole.

Dwg.0/0

Title Terms: NEW; PHOSPHORYL; METHYL; PHENYL; INDOLE; DERIVATIVE; USEFUL; PHARMACEUTICAL; TREAT; HYPERLIPAEMIA; DIABETES; MELLITUS

Derwent Class: B02

International Patent Class (Main): C07F-009/572

International Patent Class (Additional): A61K-031/675

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B06-D03; B12-H03; B12-H05

Chemical Fragment Codes (M2):

01 B615 B701 B712 B720 B741 B815 B831 D013 D014 D021 D022 D601 G001 G001 G010 G011 G012 G013 G015 G019 G100 H181 H2 H201 H211 H541 H600 H602 H608 H609 H641 H642 H643 K640 M1 M113 M119 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M272 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M321 M322 M331 M332 M333 M340 M342 M351 M373 M391 M411 M511 M520 M531 M532 M533 M540 M710 M903 M904 P814 P816 9320-30001-N

Generic Compound Numbers: 9320-30001-N

Derwent WPI (Dialog® File 351): (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rights reserved.

(11)特許出願公開番号

特開平5-97883

(43)公開日 平成5年(1993)4月20日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

C 0 7 F 9/572

A 7106-4H

A 6 1 K 31/675

0014 + 0

ADN

8314 – 4 C

ADP 8314-4C

審査請求 未請求 請求項の数1(全 11 頁)

(21)出願番号

特願平3-261612・

(22)出願日

平成3年(1991)10月9日

(71)出願人 000149435

FI

株式会社大塚製薬工場

徳島県鳴門市撫養町立岩字芥原115

(72)発明者 宮田 一義

德島県板野都松茂町満穂字満穂開拓96-1

大塚製薬松茂寮

(72)発明者 津田 可彦

徳島県鳴門市撫養町小桑島宇前浜127

(72)発明者 堤 一彦

徳島県徳島市上助任町天神428の7

(74)代理人 弁理士 三枝 英二 (外4名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 インドール誘導体

(57)【要約】

【構成】本発明は、一般式

【化1】

[式中、R¹ は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基又ハロゲン原子を、R² は水素原子、低級アルキル基、シクロアルキル基又はハロゲン原子で置換されることのあるフェニル基を、R³ 及びR⁴ は同一又は異なって水素原子又は低級アルキル基を、R⁵ は水素原子又はてフェニル低級アルキル基をそれぞれ示す。] で表わされるインドール誘導体を提供するものである。

【効果】本発明誘導体は、高脂質血症治療剤や糖尿治療 剤等の医薬品として有用である。

[式中、R¹ は水素原子、低級アルキル基、低級アルコ キシ基又ハロゲン原子を、R² は水素原子、低級アルキ 10 ル基、シクロアルキル基又はハロゲン原子で置換される ことのあるフェニル基を、R3及びR4は同一又は異な って水素原子又は低級アルキル基を、R5 は水素原子又 はフェニル低級アルキル基をそれぞれ示す。〕で表わさ・ れるインドール誘導体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規なインドール誘導体 に関する。

%[0002]

【従来の技術】本発明のインドール誘導体は文献未載の 新規化合物である。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は後記するよう に医薬品として有用な化合物の提供を目的とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明によれば下記一般 式(1)で表わされるインドール誘導体が提供される。

[0005]

[化2]

【0006】 [式中、R は水素原子、低級アルキル 基、低級アルコキシ基又ハロゲン原子を、R² は水素原 子、低級アルキル基、シクロアルキル基又はハロゲン原 子で置換されることのあるフェニル基を、R1 及びR4 は同一又は異なって水素原子又は低級アルキル基を、R 30 4-ジョードフェニル基等を例示できる。 5 は水素原子又はフェニル低級アルキル基をそれぞれ示 す。] 上記一般式(1) の各基としては、具体的にはそ れぞれ次の各基を例示できる。

【0007】即ち、低級アルキル基としては、例えばメ チル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソ プチル、tert - プチル、ペンチル、ヘキシル基等の直鎖 又は分枝鎖状低級アルキル基を例示できる。

【0008】低級アルコキシ基としては、例えばメトキ シ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキ る。

【0009】シクロアルキル基としては、例えばシクロ プロピル、シクロプテル、シクロペンチル、シクロヘキ シル、シクロヘプチル、シクロオクチル基等を例示でき

【0010】ハロゲン原子で置換されることのあるフェ ニル基としては、フェニル基の他に例えば4-フルオロ

フェニル、3-フルオロフェニル、2-フルオロフェニ ル、2、4 - ジフルオロフェニル、4 - クロロフェニ ル、2、4-ジクロロフェニル、4-プロムフェニル、 2. 4-ジプロムフェニル、4-ヨードフェニル、2.

【0011】フェニル低級アルキル基としては、例えば ベンジル、1-フェニルエテル、2-フェニルエチル、 3-フェニルプロピル、4-フェニルプチル、5-フェ ニルペンチル、6-フェニルヘキシル基等を例示でき

【0012】ハロゲン原子には、弗素原子、塩素原子、 臭素原子、ヨウ素原子が包含される。

【0013】上記一般式(1)で表わされる本発明のイ ンドール誘導体は、優れた脂質低下作用及び血糖降下作 シ、ペンテルオキシ、ヘキシルオキシ基等を例示でき 40 用を有しており、高脂質血症治療剤や糖尿治療剤等の医 薬品として有用である。

> 【0014】本発明のインドール誘導体は、各種の方法 により製造できる。その具体例を下記反応工程式に示

[0015]

[化3]

$$R^{2} C H_{2} - C \longrightarrow C H_{2} - X \xrightarrow{P (O R^{3a})_{3}}$$

$$R^{2} C H_{2} - C - C - C H_{2} - P (O R^{32})_{2}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
\hline
 & NH - NH_{2}
\end{array}$$

【0016】 [式中R¹ 及びR² は前記に同じ。R³ は低級アルキル基を、Xはハロゲン原子を示す。] 上記反応工程式 -1 に示すベンジルハライド誘導体(2)とトリアルキルホスファイト(3)との反応は、例えば低級アルコール類、芳香族ないし脂肪族炭化水素類、ジメテルホルムアミド(DMF)等の不活性溶媒中でも行われるが、通常無溶媒で行うのが好ましい。化合物(3)の使用量は、化合物(2)に対して等モル-56年ル量と 40するのがよい。反応温度は130-180℃が好まし

く、化合物(2)の種類により異なるが、通常0.5~3時間程度で反応は終了する。

【0017】次に、得られた化合物(4)とフェニルヒドラジン誘導体(5)を、酢酸、プロピオン酸等の不活性溶媒中で加熱処理することにより、化合物(1)を得ることができる。この反応は、80 \mathbb{C} $\mathbb{$

(位 [0 0 1 8] 【仕4】

$$\begin{array}{c|c}
R & 2 & 0 & 0 & R & 3 \\
\hline
N & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & \\
N & & & & \\
N & & & &$$

【0019】 [式中R¹、R²、R¹、R¹ 及びR⁴ は前記に同じ。Yはハロゲン原子を示す。] 上記反応工程式-2に示す化合物(6)とアニリン誘導体(7)との反応は、N, N-ジメチルアニリン、N, N-ジエチル 30アニリン、ピリジン等の不活性溶媒中、室温~還流温度の条件下、約0.5~5時間を要して行われる。アニリ

ン誘導体(3)の使用量は、化合物(2)に対して1~10倍モル量とするのがよく、かくして目的化合物(1b)を得ることができる。

[0020] [化5]

$$R^{1}$$
 R^{2}
 $C H_{2}$
 $O R^{3}$
 $O R^{4}$

$$\begin{array}{c}
R^{5a} - Z \\
\hline
(8)
\end{array}$$

【0021】 [式中R¹、R²、R³ 及びR⁴ は前記に 同じ、Rs・はフェニル低級アルキル基を、Zはハロゲン 原子を示す。]上記反応工程式-3に示すように、化合 物(1b) はこれに化合物(8) を反応させることによ り化合物(1 c)に変換することができる。該反応は、 テトラヒドロフラン(THF)、ジエチルエーテル、ジ オキサン等の不活性溶媒中、水素化ナトリウム、水素化 カリウム等の塩基の存在下に実施される。化合物(8) の使用量は、化合物 (1b) に対して等モル~少過剰 30

量、また上記塩基の使用量は、化合物 (1b) に対して 1~5倍モル量とするのがよく、反応は0℃~室温で約 1~10時間を要して行われる。

【0022】尚、上記反応工程式-1において原料とし ては用いる化合物 (2) は、公知化合物及び新規化合物 の両者を包含し、之等は例えば下記反応工程式-4に示 す法により製造することができる。

[0023]

【化6】



$$\mathbb{R}^{2} - \mathbb{C} \, \mathbb{H}_{2} - \mathbb{C} \, \mathbb{C} \, \mathbb{I} \qquad \xrightarrow{\mathcal{N} + \mathbb{Z} \, \mathbb{R}} \mathbb{R}^{2}$$

$$R^2 - CH_2 - CH_3$$

$$\xrightarrow{\text{Cofficients}} \mathbb{R}^2 - \mathbb{C} \, \mathbb{H}_2 - \mathbb{C} \xrightarrow{\mathbb{Q}} \mathbb{C} \, \mathbb{H}_2 - \mathbb{X}$$

【0024】 [式中R² 及びXは前記に同じ。] 上記反 応行程式-4に示すように、化合物(9)をトルエンと フリーデルクラフツ反応させた後、得られる化合物 (1 0)をハロゲン化することにより、化合物(2)を収得 できる。該フリーデルクラフツ反応は、ルイス酸の存在 下、不活性溶媒中、0℃~室温の温度条件下に1~10 時間程度を要して行われる。ルイス酸としては例えば、 無水塩化アルミニウム、無水臭化アルミニウム、無水塩 30 化鉄(III)、四塩化チタン、四塩化スズ、塩化亜鉛、 三弗化ホウ素ジエチルエーテル錯体、無水三塩化ホウ素 等が挙げられる。不活性溶媒としては、ジクロロメタ ン、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン 化炭化水素類、ニトロペンゼン、二硫化炭素等を使用で きる。該反応においては、ルイス酸として無水ハロゲン 化アルミニウムを使用するのが好ましく、該ハロゲン化・ アルミニウムは化合物 (9) に対して1.5~3.0倍

モル量程度用いるのがよい。また、上記化合物(10)のハロゲン化反応は、例えばベンゼン、四塩化炭素等の不活性溶媒中、過酸化ベンゾイル、アゾビスイソブチニニトリル(AIBN)、tert-ブチルハイドロバーオニンド等の触媒の存在下、<math>N- ブロムコハク酸イミド、パークロルコハク酸イミド、臭素等のハロゲン化剤を用いて実施できる。之等ハロゲン化剤の使用量は、化合物(<math>10)に対して通常等モル量~1.1倍モル量程度とされ、反応は一般に約50℃~溶媒の沸点の加熱を牛下、約5~20時間程度を要して行われる。

【0025】また、上記反応工程式 - 2において原料 こして用いる化合物 (6) は、例えば下記反応工程式 - 5に示す方法により製造することができる。

[0026]

【化7】

 $C H_{3} - C - C H_{2} + C H_{2} +$

ハロゲン化

【0027】 [式中、R1・及びYは前記に同じ。] 反応 工程式 -1 における化合物 (4) のうち、 R_{\perp}^2 が水素原 子である化合物 (4 a) をハロゲン化することにより、 化合物(6)を得ることができる。ここでハロゲン化剤 としては従来公知の各種のものを広く使用でき、これに は具体的には臭素、塩素、塩化スルフリル、塩化銅(I I)、臭化銅(II)、N-クロロ琥珀酸イミド、N-ブ ロモ琥珀酸イミド、ジオキサンジプロミド、テトラブチ ルアンモニウム トリプロミド、フェニルトリメチルアン モニウムトリプロミド、ピリジニウムヒドロプロミドペ 30 ルプロミド、ピリドンヒドロトリプロミド等が包含され る。之等のうちでは、テトラブチルアンモニウムトリブ ロミド、フェニルトリメチルアンモニウムトリプロミド 等が有利に用いられる。之等のハロゲン化剤の使用量 は、化合物(4 a)に対して等モル量~少過剰量の範囲 から選ばれるのが好ましい。反応溶媒としては、用いる ハロゲン化剤の種類により異なるが、通常、水、メタノ ール、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、ジ エチルエーテル、THF、酢酸等を用いるのがよい。反 応は、冷却下、室温下及び加熱下のいずれでも進行する 40 が、通常0℃~室温の温度条件を採用するのがよく、− 般に0.5~20時間程度で終了する。

【0028】上記それぞれの工程における目的化合物は、通常の分離手段により容易に単離精製できる。かかる手段としては例えば、吸着クロマトグラフィー、プレパラティブ薄層クロマトグラフィー、再結晶、溶媒抽出等を例示できる。

[0029]

【実施例】以下、本発明を更に詳しく説明するため、本 発明化合物の製造例を実施例として挙げる。 [0030]

4- プロモメチルデオキシペンゾイン28.9g(0.1 モル)を亜リン酸トリエチル43m1(0.25 モル)に懸濁させ、160 $\mathbb C$ で 1 時間加熱攪拌した。過剰の亜リン酸トリエチルを減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムー酢酸エチル=1:1 で溶出)に付し、4- ジェトキシホスホリルメチルデオキシペンゾインを得た。ペンゼン-n- キサンより再結晶して、無色結晶14.8g を得た。mp91-93 $\mathbb C$ 。

【0031】次に、塩酸フェニルヒドラジン1.5gの酢酸(30ml)懸濁液を緩やかに還流させ、そこに上記で得られた化合物3.5gの酢酸(20ml)溶液をゆっくりと滴下し、続いて2時間加熱還流した。反応終了後、放冷し、反応混合液を水中に注ぎ込み、ジクロロメタンで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮して得られる残渣をジクロロメタンーn-ヘキサンで再結晶して、目的化合物の無色結晶2.2gを得た。mp169-171℃

得られた化合物の構造及び融点を表1に記載する。

[0032]

【実施例 2~7】実施例 1 と同様にして、表 1 に示す各化合物を製造した。得られた化合物の構造及び融点を表1に併記する。

[0033]

【実施例 8】 3-(2,4-ジクロロフェニル)-2-(4-ジエトキシホスホリルメチルフェニル) インドー

50 ルの製造

無水塩化アルミニウム9.8% (73ミリモル)をトルエン100mlに懸濁させ、これに沐冷慢拌下、2.4ワンクロロフェニルアセテルクロリド10.9g(49ミリモル)をゆっくり商下し、沐冷下で1時間攪拌した。反応混合物を氷水150ml中にゆっくりと注ぎ込み、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥して破壊して強い。残渣をジエチルエーテルーnーペキサンより再結晶して、2´,4´ージクロロー4ーメチルデオキシペンゾインの無色結晶12.9gを得た。次に、はカンゾインの無色結晶12.9gを得た。次に、はカンゾインの無色結晶12.9gを得た。次にカンゾインの無色結晶12.9gを得た。次にカンゾインの無色結晶12.9gを得た。次にカンゾインの無色結晶12.9gを得た。次にカンゾインの無色結晶12.9gを得た。次にカンゾインの無色に、インゼン50ml中に懸濁させ、10mgと共に、ペンゼン50ml中に懸濁させ、1

2時間加熱還流した。反応混合物中に水150m1を加

えてクロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧濃縮して、4 - ブロモメテル-2 ′, 4 ′ - ジクロロデオシベンゾインの粗結晶 6.5 gを得た。

【0034】上記で得られた粗結晶を用いて、実施例1 と同様にして目的化合物を得た。このものの構造及び融 点を表1に併記する。

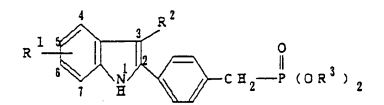
[0035]

館して、2 , 4 ーングロロー4 ーメチルデオキシベ 【実施例 9 】実施例 8 と同様にして、表 1 に示す化合物 ンゾインの無色結晶 1 2 . 9 g を得た。次に、得られた 10 を製造した。得られた化合物の構造及び物性を表 1 に併 記する。

[0036]

【表1]

16



-実施例	R I	R ²	R ³	融 点 (℃)
1	H	\bigcirc	C ₂ H ₅	169-171
2	н	Н	C ₂ H ₅	205-206
3	5-C1		C 2 H 5	159. 5-161. 5
4	5-CH ₃		C ₂ H ₅	167-169
5	8-CH ₃		C ₂ H ₅	175-176
6	н	C H 3	C ₂ H ₅	162-164.5
7	5-CH ₃	СНэ	C ₂ H ₅	159-160.5
8	Н	cı—Cı	C 2 H 5	192-194
9	H	\bigcirc	C ₂ H ₅	156-158

[0037]

【実施例10】2-(4-エトキシホスホリルメチルフ ェニル)-5-メトキシインドールの製造

4'-メチルアセトフェノン74g、N-プロムコハク 酸イミド97.9g及び過酸化ペンゾイル0.05gを ペンゼン400mlに加えて15時間加熱還流した。反 応混合液に水を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を 無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去して、 粗製の4′ープロムメテルアセトフェノンを得た。次 に、これを亜リン酸トリエテル200mlと共に、16

40 酸トリエチルを減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー (クロロホルム:酢酸エチル=1: 1) で精製して、油状の4 - ジエトキシホスホリルメ テルアセトフェノン97gを得た。

【0038】得られた4′ージエトキシホスホリルメテ ルアセトフェノン24gをジクロロメタン100mlと メタノール40mlの混合溶媒に溶解させ、これに室温 **捷拌下にフェニルトリメチルアンモニウムトリプロミド** 33.3gを加えた。室温で20時間攪拌後、反応混合 物中に水250m1を加え、クロロホルムで抽出した。 0℃で1時間加熱攪拌した。反応終了後、過剰の亜リン 50 芒硝上で乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲ

Preparation of phosphonic acid derivatives useful for medically TI

treating hyperlipemia

Yoshida, Ichirou; Ikuta, Hironori; Fukuda, Yoshio; Eguchi, IN Yoshihito; Kaino, Makoto; Tagami, Katsuya; Kobayashi, Naoki; Hayashi, Kenji; Hiyoshi, Hironobu; et al.

PA Eisai Co., Ltd., Japan

SO PCT Int. Appl., 363 pp.

CODEN: PIXXD2

WO9420508 A1 940915 PΙ

DS W: AU, CA, CN, FI, HU, JP, KR, NO, NZ, RU, US

RW: AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE

940304 94WO-JP00354 ΑI

PRAI 93JP-0046389 930308

DT Patent

LA English

OS MARPAT 121:301075

=> s 150062-79-6

1993:560570 CAPLUS AN

DN 119:160570

Preparation of [(phosphorylmethyl)phenyl]indoles for treatment. TI

of

hyperlipidemia and glycosuria

Myata, Kazuyoshi; Tsuda, Yoshihiko; Tsutsumi, Kazuhiko; Inoe, IN Yasuhide; Nanami, Cheko

Otsuka Pharma Co Ltd, Japan PA

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 11 pp.

CODEN: JKXXAF

Heisei PΙ JP05097883 A2 930420

ΑI 91JP-0261612 911009

DT Patent

LA Japanese .

MARPAT 119:160570 OS

=> s 145045-83-6

1993:38655 CAPLUS AN

DN 118:38655

Synthetic studies relevant to biosynthetic research on vitamin TI B12.

Part 10. Construction of the east and west building blocks for synthesis of isobacteriochlorins

Battersby, Alan R.; Block, Michael H.; Fookes, Christopher J. R.; ΑU Harrison, Peter J.; Henderson, Graeme B.; Leeper, Finian J.

command can only be used to look at the index in a file which has an index. Enter "HELP COMMANDS" at an arrow prompt (=>) for a list of commands which can be used in this file.

=> file wpindex

COST IN U.S. DOLLARS

SINCE FILE

TOTAL

FULL ESTIMATED COST

ENTRY 2.16 SESSION 2.16

FILE 'WPINDEX' ENTERED AT 12:18:26 ON 27 JAN 97 COPYRIGHT (C) 1997 DERWENT INFORMATION LTD

FILE LAST UPDATED: 22 JAN 97 <970122/UP>
MOST RECENT DERWENT WEEK 9704 <199704/DW>

>>> DERWENT WORLD PATENTS INDEX, COVERS 1963 TO DATE <<<

>>> PATENT IMAGES AVAILABLE FOR PRINT AND DISPLAY <<<

>>> PATENTS CITATION INDEX AVAILABLE AS FILE DPCI <<<

=> s jp05097883

L1 1 JP05097883

=> d l1 abs

L1 ANSWER 1 OF 1 WPINDEX COPYRIGHT 1997 DERWENT INFORMATION LTD

AN 93-164473 [20] WPINDEX

AB JP05097883AUPAB: 931113

Indole derivs. of formula (I) are new. R1 is H atom, lower alkyl, lower alkoxy, or halogen, R2 is H, lower alkyl, or phenyl group which may be substituted with cycloalkyl or halogen, R3 and R4 are each H atom or lower alkyl, and R5 is H atom or phenyl lower alkyl. USE/ADVANTAGE - (I) are useful as pharmaceutical agent for treatments of hyperlipemia and diabetes mellitus. In an example, 0.1 mole of 4-bromomethyldeoxybenzoin was suspended in 0.25 mole of triethylphosphite, and stirred at 160 deg.C for one hour. The mixture was vaporised to remove excess triethyl phosphite, and the residue was chromatographed by eluting with a mixture of chloroform and ethyl acetate (1:1) to obtain 4-diethoxyphosphorylmethyldeoxyben zoin. This substance was recrystallised from benzene-n-hexane to form 14.8g of the crystal. To 1.5g of an acetic acid suspension of phenylhydrazine chloride, 3.5g of crystal in acetic acid soln. was slowly dropped, followed by heating under reflux for 2 hours. The reacted soln. was cooled, poured into water, and extracted with dichloromethane. The organic layer was dried, condensed, and recrystallised from dichloromethane-n-hexane to form 2.2g of 2-(4-diethoxy phosphoryl methylphenyl) -3-phenyl indole. Dwg.0/0

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the	ne items checked:
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	:
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POO	R QUALITY
☐ OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.